

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

Heimilað

- Cloxacillin hemibenzathine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PermaWay 600 mg intramammary suspension for cattle

PERMAWAY 600 mg, intramaminé suspensija galvijams

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

765.40 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Cattle (dry cow)

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Milk: Interval between treatment and calving is 42 days or longer: 4 days after calving. Interval between treatment and calving is less than 42 days: 46 days after treatment

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51CF02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Fáanlegt í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

25/11/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/20/2632/001-003

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/11/2020

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0384/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Kýpur Tékkland Eistland Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Malta Holland Pólland
Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

RV2632.pdf